

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



JC811 U.S. PTO
10/024385
12/21/01

#2

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen: 100 64 335.3

Anmeldetag: 21. Dezember 2000

Anmelder/Inhaber: Degussa AG, Düsseldorf/DE

Erstanmelder: Degussa-Hüls Aktiengesellschaft,
Frankfurt am Main/DE

Bezeichnung: Leichtfließende Polyester-Formmasse

IPC: C 08 L, C 08 J, B 32 B

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 3. Mai 2001
Deutsches Patent- und Markenamt
Der Präsident
Im Auftrag

Hiebinger



Leichtfließende Polyester-Formmasse

Gegenstand der Erfindung ist eine leichtfließende Polyesterformmasse insbesondere für den Spritzguß sowie ein aus dieser Polyesterformmasse hergestelltes Formteil.

5

In der Elektrotechnik- und der Elektronikindustrie geht der Trend zu immer kleineren Bauteilen. Dabei nehmen die Anforderungen an die Fließfähigkeit von Kunststoffen ständig zu.

10 Ein einfacher Weg, die Fließfähigkeit von Kunststoffen zu verbessern, besteht in einer Verringerung des Molekulargewichts. Allerdings gibt es hier gewisse Grenzen, da bei einer zu drastischen Verringerung des Molekulargewichts auch die mechanischen Eigenschaften der Kunststoffe negativ beeinflusst werden.

15 Anstatt das Molekulargewicht zu reduzieren besteht auch die Möglichkeit, durch Fließverbesserer wie etwa Stearate oder Montansäureester das Fließverhalten von Kunststoffen zu verbessern. Beispielsweise beschreiben die JP-A-04 275 327 und die DE-A-30 31 491 die Verbesserung der Fließfähigkeit von Polyestern durch Zusatz von Pentaerythroltetrastearat. Derartige niedermolekulare Ester können jedoch bei der
20 Verarbeitung bzw. während des Gebrauchs des damit hergestellten Formteils ausschwitzen. Ausserdem sind derartige rein aliphatische Estergruppen hydrolyseanfällig, wobei die Abbauprodukte ausschwitzen bzw. die Polyestermatrix schädigen können. Auch bei der Verwendung von Trisalkylestern der Phosphorsäure, wie in der JP-A-55 012 103 beschrieben, treten diese Probleme auf.

25

In der JP-A-11 049 939 und der JP-A-03 095 256 wird vorgeschlagen, einen Polyester mit Benzoessäureestern von Polyalkenylglykolen zu mischen, um die Fließfähigkeit zu verbessern. Beim Schmelzemischen kommt es hierbei aber – wie auch in den oben genannten Fällen, bei denen andere Ester zugesetzt werden – zu Umesterungsreaktionen. Im vorliegenden Fall
30 entsteht ein Blockcopololyetherester, also ein Polymeres, das als thermoplastisches Elastomer ein ganz anderes Eigenschaftsprofil aufweist.

Es bestand daher die Aufgabe, die Fließfähigkeit von Polyestern zu verbessern, wobei die mechanischen Eigenschaften des Polyesters im wesentlichen unbeeinträchtigt bleiben sollten, ohne dass der zugesetzte Fließverbesserer beim Verarbeiten oder beim Formteil ausschwitzt.

- 5 Diese Aufgabe wird durch eine Formmasse gelöst, die 80 bis 99,9 Gew.-Teile thermoplastischen Polyester und 0,1 bis 20 Gew.-Teile eines weiter unten näher beschriebenen Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymeren enthält, wobei sich die Gew.-Teile des Polyesters und des Pfropfcopolymers zu 100 addieren.
- 10 Ähnliche Gemische sind in der DE-A-19 15 772 beschrieben. Dort wird ein für die Herstellung eines leicht färbbaren Fadens, Bandes oder dergleichen geeignetes Gemisch offenbart, das 5 bis 80 Gew.-% eines Polyimin/Polyamid-Pfropfcopolymers und 95 bis 20 Gew.-% eines Polyesters enthält. Diese Gemische werden aber nicht zur Herstellung von Formteilen verwendet. Aus der DE-A-19 15 772 geht auch nicht hervor, dass das
- 15 Pfropfcopolymer als Fließhilfsmittel für Polyesterformmassen geeignet ist. Darüber hinaus wurde dort nicht erkannt, dass im nunmehr beanspruchten Bereich der Polyester und das Pfropfcopolymer so gut miteinander verträglich sind, dass die mechanischen Eigenschaften des Polyesters weitestgehend unbeeinträchtigt bleiben. Die Ergebnisse der DE-A-19 15 772 sprechen eher dafür, dass wie im dortigen Beispiel 3 ausgeführt, eine Mischung aus 50 Teilen
- 20 Pfropfcopolymer und 50 Teilen Polyethylenterephthalat so unverträglich ist, dass sie bei mechanischer Beanspruchung delaminiert. Ein derartiges Ergebnis ist eher geeignet, den Fachmann davon abzuhalten, zur Formteilherstellung Formmassen zu untersuchen, die Polyester und derartige Pfropfcopolymere enthalten.
- 25 Schließlich werden in der nicht vorveröffentlichten deutschen Patentanmeldung 100 05 641.5 Formmassen offenbart, die mindestens 5 Gew.-Teile eines Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymers und bis zu 95 Gew.-Teile Polyester oder ein Gemisch aus Polyester und Polyamid enthalten. Diese Formmassen werden als Haftvermittler in Mehrschichtverbunden verwendet.
- 30 Ein erster Aspekt der vorliegenden Erfindung beruht darauf, eine Formmasse zur Verfügung zu stellen, die folgende Komponenten enthält:

- I. 0,1 bis weniger als 5 Gew.-Teile, bevorzugt mindestens 0,2 Gew.-Teile und besonders bevorzugt mindestens 0,3 Gew.-Teile eines weiter unten näher beschriebenen Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymeren und
- II. mehr als 95 bis 99,9 Gew.-Teile eines thermoplastischen Polyesters,
- 5 wobei die Gew.-Teile von I. und II. in der Summe 100 ergeben.

Gegenstand der Erfindung sind auch Formteile, die unter Verwendung dieser Formmasse hergestellt wurden.

- 10 Ein zweiter Aspekt der vorliegenden Erfindung beruht darauf, eine Spritzgußformmasse zur Verfügung zu stellen, die folgende Komponenten enthält:

- I. 0,1 bis 20 Gew.-Teile, bevorzugt 0,2 bis 10 Gew.-Teile und besonders bevorzugt mindestens 0,3 bis weniger als 5 Gew.-Teile eines weiter unten näher beschriebenen Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymeren und
- 15 II. 80 bis 99,9 Gew.-Teile, bevorzugt 90 bis 99,8 Gew.-Teile und besonders bevorzugt mehr als 95 bis 99,7 Gew.-Teile eines thermoplastischen Polyesters,
- wobei die Gew.-Teile von I. und II. in der Summe 100 ergeben.

- Gegenstand der Erfindung sind auch Formteile, die unter Verwendung dieser
- 20 Spritzgußformmasse durch Spritzgießen hergestellt wurden.

Ein dritter Aspekt der Erfindung beruht darauf, eine Formmasse zur Verfügung zu stellen, die folgende Komponenten enthält:

- 25 A. 40 bis 99,5 Gew.-% einer Mischung aus
- I. 0,1 bis 20 Gew.-Teilen, bevorzugt 0,2 bis 10 Gew.-Teilen und besonders bevorzugt 0,3 bis weniger als 5 Gew.-Teilen eines weiter unten näher beschriebenen Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymeren und
- II. 80 bis 99,8 Gew.-Teilen, bevorzugt 90 bis 99,8 Gew.-Teilen und besonders bevorzugt
- 30 mehr als 95 bis 99,7 Gew.-Teilen eines thermoplastischen Polyesters,
- wobei die Gew.-Teile von I. und II. in der Summe 100 ergeben;

B. 0,5 bis 60 Gew.-% teilchenförmiger, blättchenförmiger oder faserförmiger Zusätze, ausgewählt aus Füllstoffen, Pigmenten, Verstärkungsstoffen, Zusätzen, die der Formmasse antielektrostatische Eigenschaften oder eine elektrische Leitfähigkeit verleihen, Nukleierungsmitteln und partikelförmigen Flammenschutzmitteln.

5

Dank der fließverbessernden Wirkung des Pfcopolymers kann der viskositätserhöhenden Wirkung der Komponente B. entgegengewirkt werden, so dass besonders hochgefüllte Formmassen hergestellt werden können.

10

Gegenstand der Erfindung sind auch Formteile, die unter Verwendung dieser Formmasse hergestellt wurden.

15

Thermoplastische Polyester werden durch Polykondensation von Diolen mit Dicarbonsäuren bzw. deren polyesterbildenden Derivaten wie Dimethylestern hergestellt. Geeignete Diole haben die Formel HO-R-OH , wobei R einen divalenten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Rest mit 2 bis 40, vorzugsweise 2 bis 12, C-Atomen darstellt. Geeignete Dicarbonsäuren haben die Formel HOOC-R'-COOH , wobei R' einen divalenten aromatischen Rest mit 6 bis 20, vorzugsweise 6 bis 12, C-Atomen bedeutet.

20

Als Beispiel für Diole seien Ethylenglykol, Trimethylenglykol, Tetramethylenglykol, 2-Butendiol-1.4, Hexamethylenglykol, Neopentylglykol, Cyclohexandimethanol sowie das C_{36} -Diol Dimerdiol genannt. Die Diole können alleine oder als Diolgemisch eingesetzt werden.

25

Als aromatische Dicarbonsäuren kommen z. B. Terephthalsäure, Isophthalsäure, 1.4-, 1.5-, 2.6- bzw. 2.7-Naphthalindicarbonsäure, Diphensäure und Diphenylether-4.4'-dicarbonsäure infrage. Bis zu 30 Mol-% dieser Dicarbonsäuren können durch aliphatische oder cycloaliphatische Dicarbonsäuren mit 3 bis 50 C-Atomen und bevorzugt mit 6 bis 40 C-Atomen wie z. B. Bernsteinsäure, Adipinsäure, Sebacinsäure, Dodecandisäure oder Cyclohexan-1.4-dicarbonsäure ersetzt sein.

30

Beispiele für geeignete Polyester sind Polyethylenterephthalat, Polypropylenterephthalat, Polybutylenterephthalat, Polyethylen-2.6-naphthalat, Polypropylen-2.6-naphthalat und

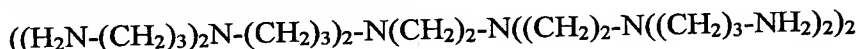
Polybutylen-2.6-naphthalat.

Die Herstellung dieser Polyester gehört zum Stand der Technik (DE-OSS 24 07 155, 24 07 156; Ullmanns Encyclopädie der technischen Chemie, 4. Aufl., Bd. 19, Seiten 65 ff.,

5 Verlag Chemie, Weinheim, 1980).

Als verzweigtes Polyamin können beispielsweise folgende Substanzklassen verwendet werden:

10 - Dendrimere wie beispielsweise



(DE-A-196 54 179),

Tris(2-aminoethyl)amin,

N,N-Bis(2-aminoethyl)-N',N'-bis[2-[bis(2-amino-

ethyl)amino]ethyl]-1,2-ethandiamin,

15 3,15-Bis(2-aminoethyl)-6,12-bis[2-[bis(2-aminoethyl)amino]ethyl]-9-[2-[bis[2-bis(2-aminoethyl)amino]ethyl]amino]ethyl]3,6,9,12,15-pentaazaheptadecan-1,17-diamin (J. M. Warakowski, Chem. Mat. 1992, 4, 1000 - 1004);

- verzweigte Polyethylenimine, die durch Polymerisation von Aziridinen erhältlich sind
20 (Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Band E20, Seiten 1482 - 1487, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 1987) und die in der Regel folgende Aminogruppenverteilung besitzen:

25 bis 46 % primäre Aminogruppen,

30 bis 45 % sekundäre Aminogruppen und

25 16 bis 40 % tertiäre Aminogruppen.

Das Polyamin besitzt im bevorzugten Fall ein zahlenmittleres Molekulargewicht M_n von maximal 20 000 g/mol, besonders bevorzugt von maximal 10 000 g/mol und insbesondere bevorzugt von maximal 5 000 g/mol.

30

Als polyamidbildende Monomere können alle diejenigen Monomere eingesetzt werden, die für die Herstellung von Polyamiden geeignet sind, insbesondere Lactame und/oder ω -

Aminocarbonsäuren. Besonders bevorzugt werden ϵ -Caprolactam, ω -Aminoundecansäure und/oder Laurinlactam verwendet. Es kann aber auch eine äquivalente Kombination von Diamin und Dicarbonsäure eingesetzt werden, gegebenenfalls zusammen mit einem Lactam und/oder einer ω -Aminocarbonsäure. Grundsätzlich sind beispielsweise folgende Monomere
5 geeignet:

- verzweigte oder unverzweigte aliphatische Diamine mit 6 bis 14 C-Atomen wie z. B. 1.6-Hexamethylendiamin, 2-Methyl-1.5-diaminopentan, 2.2.4- bzw. 2.4.4-Trimethylhexamethylendiamin, 1.9-Nonamethylendiamin, 1.10-Decamethylendiamin oder 1.12-Dodecamethylendiamin;
10
- cycloaliphatische Diamine mit 6 bis 22 C-Atomen wie z. B. 4.4'-Diaminodicyclohexylmethan, 3.3'-Dimethyl-4.4'-diaminodicyclohexylmethan, 4.4'-Diaminodicyclohexylpropan, 1.4-Diaminocyclohexan, 1.4-Bis(aminomethyl)-cyclohexan, 2.6-Bis(aminomethyl)-norbornan oder 3-Aminomethyl-3.5.5-trimethylcyclohexylamin;
15
- araliphatische Diamine mit 8 bis 22 C-Atomen wie z. B. m- oder p-Xylylendiamin oder Bis(4-aminophenyl)propan;
- verzweigte oder unverzweigte aliphatische Dicarbonsäuren mit 6 bis 22 C-Atomen wie z. B. Adipinsäure, 2.2.4- bzw. 2.4.4-Trimethyladipinsäure, Azelainsäure, Sebacinsäure oder 1.12-Dodecandisäure;
20
- cycloaliphatische Dicarbonsäuren mit 6 bis 22 C-Atomen wie z. B. Cyclohexan-1.4-dicarbonsäure, 4.4'-Dicarboxyldicyclohexylmethan, 3.3'-Dimethyl-4.4'-dicarboxyldicyclohexylmethan, 4.4'-Dicarboxyldicyclohexylpropan und 1.4-Bis(carboxymethyl)cyclohexan;
25
- araliphatische Dicarbonsäuren mit 8 bis 22 C-Atomen wie z. B. 4.4'-Diphenylmethandicarbonsäure;
- aromatische Dicarbonsäuren mit 8 bis 22 C-Atomen wie z. B. Isophthalsäure, Tributylisophthalsäure, Terephthalsäure, 1.4-, 1.5-, 2.6- bzw. 2.7-Naphthalindicarbonsäure, Diphensäure oder Diphenylether-4.4'-dicarbonsäure;
30
- Lactame mit 6 bis 12 C-Atomen bzw. die entsprechenden ω -Aminocarbonsäuren wie z. B. ϵ -Caprolactam, ϵ -Aminocaprinsäure, Capryllactam, ω -Aminocaprylsäure, ω -Aminoundecansäure, Laurinlactam oder ω -Aminododecansäure.

In einer möglichen Ausführungsform wird das Pfpfcopolymer zusätzlich unter Verwendung einer Oligocarbonsäure hergestellt, die ausgewählt ist aus 0,015 bis etwa 3 Mol-% Dicarbonsäure und 0,01 bis etwa 1,2 Mol-% Tricarbonsäure, jeweils bezogen auf die Summe der übrigen polyamidbildenden Monomere. Bei dieser Bezugnahme wird bei der äquivalenten Kombination von Diamin und Dicarbonsäure jedes dieser Monomere einzeln betrachtet. Wird
5 eine Dicarbonsäure verwendet, setzt man bevorzugt 0,03 bis 2,2 Mol-%, besonders bevorzugt 0,05 bis 1,5 Mol-%, ganz besonders bevorzugt 0,1 bis 1 Mol-% und insbesondere 0,15 bis 0,65 Mol-% zu; verwendet man eine Tricarbonsäure, so nimmt man vorzugsweise 0,02 bis 0,9 Mol-%, besonders bevorzugt 0,025 bis 0,6 Mol-%, ganz besonders bevorzugt 0,03 bis 0,4
10 Mol-% und insbesondere 0,04 bis 0,25 Mol-%. Durch die Mitverwendung der Oligocarbonsäure wird die Lösemittel- und Hydrolysebeständigkeit des Pfpfcopolymers signifikant verbessert.

Als Oligocarbonsäure kann jede beliebige Di- oder Tricarbonsäure mit 6 bis 24 C-Atomen
15 eingesetzt werden, beispielsweise Adipinsäure, Korksäure, Azelainsäure, Sebacinsäure, Dodecandisäure, Isophthalsäure, 2,6-Naphthalindicarbonsäure, Cyclohexan-1,4-dicarbonsäure, Trimesinsäure und/oder Trimellitsäure.

Zusätzlich können, falls gewünscht, aliphatische, alicyclische, aromatische, aralkylische
20 und/oder alkylarylsubstituierte Monocarbonsäuren mit 3 bis 50 Kohlenstoffatomen wie z. B. Laurylsäure, ungesättigte Fettsäuren, Acrylsäure oder Benzoesäure als Regler eingesetzt werden. Mit diesen Reglern kann die Konzentration an Aminogruppen verringert werden, ohne die Molekülgestalt zu verändern. Zusätzlich können auf diese Weise funktionelle Gruppen wie Doppel- bzw. Dreifachbindungen etc. eingeführt werden. Es ist aber erwünscht,
25 daß das Pfpfcopolymer einen substantiellen Anteil an Aminogruppen besitzt. Vorzugsweise liegt die Aminogruppenkonzentration des Pfpfcopolymers im Bereich von 150 bis 1 500 mmol/kg, besonders bevorzugt im Bereich von 250 bis 1 300 mmol/kg und ganz besonders bevorzugt im Bereich von 300 bis 1 100 mmol/kg. Unter Aminogruppen werden hier und im
30 folgenden nicht nur Aminoendgruppen, sondern auch gegebenenfalls vorhandene sekundäre bzw. tertiäre Aminfunktionen des Polyamins verstanden.

Die erfindungsgemäßen Pfropfcopolymere können nach verschiedenen Verfahren hergestellt werden.

5 Eine Möglichkeit besteht darin, Lactam bzw. ω -Aminocarbonsäure und Polyamin zusammen vorzugeben und die Polymerisation bzw. die Polykondensation durchzuführen. Die Oligocarbonsäure kann entweder am Anfang oder im Verlauf der Reaktion zugegeben werden.

10 Ein bevorzugtes Verfahren besteht jedoch darin, daß in einem zweistufigen Prozeß zuerst die Lactamsplaltung und Präpolymerisation in Gegenwart von Wasser durchgeführt wird (alternativ werden die entsprechenden ω -Aminocarbonsäuren bzw. Diamine und Dicarbonsäuren direkt eingesetzt und präpolymerisiert); im zweiten Schritt wird das Polyamin zugegeben, während die gegebenenfalls mitverwendete Oligocarbonsäure vor, während oder nach der Präpolymerisation zudosiert wird. Dann wird bei Temperaturen zwischen 200 und 15 290 °C entspannt und im Stickstoffstrom oder im Vakuum polykondensiert.

Ein weiteres bevorzugtes Verfahren besteht im hydrolytischen Abbau eines Polyamids zu einem Präpolymer und gleichzeitige oder anschließende Reaktion mit dem Polyamin. Vorzugsweise werden Polyamide verwendet, bei denen die Endgruppendifferenz 20 näherungsweise Null beträgt, oder bei denen die gegebenenfalls mitverwendete Oligocarbonsäure bereits einpolykondensiert ist. Die Oligocarbonsäure kann aber auch zu Anfang oder im Laufe der Abbaureaktion zugegeben werden.

Mit diesen Verfahren lassen sich ultrahochverzweigte Polyamide mit Säurezahlen kleiner als 25 40 mmol/kg, bevorzugt kleiner als 20 mmol/kg und besonders bevorzugt kleiner als 10 mmol/kg herstellen. Schon nach ein- bis fünfstündiger Reaktionszeit bei Temperaturen von 200 °C bis 290 °C wird ein annähernd vollständiger Umsatz erzielt.

Falls gewünscht, kann in einem weiteren Verfahrensschritt eine mehrstündige Vakuumphase 30 angeschlossen werden. Diese dauert mindestens vier Stunden, bevorzugt mindestens sechs Stunden und besonders bevorzugt mindestens acht Stunden bei 200 bis 290 °C. Nach einer Induktionsperiode von mehreren Stunden wird dann eine Erhöhung der Schmelzeviskosität

beobachtet, was darauf zurückzuführen sein dürfte, daß eine Reaktion von Aminoendgruppen miteinander unter Ammoniakabspaltung und Kettenverknüpfung stattfindet.

5 Falls man die Reaktion nicht in der Schmelze zu Ende führen will, kann das Pfcopolymer gemäß dem für Polyamide geltenden Stand der Technik auch in fester Phase nachkondensiert werden.

10 Der Polyester und das Pfcopolymere können nach allen Methoden des Standes der Technik miteinander gemischt werden. Vorzugsweise mischt man in einem knetenden Aggregat in der Schmelze.

Neben diesen beiden Komponenten I. und II. kann die Formmasse bis zu insgesamt 60 Gew.-% noch Zusatzstoffe enthalten, die ausgewählt sind aus

- 15 - für Polyester üblichen Schlagzähmachern, beispielsweise Ethylen/ α -Olefin-Copolymeren (insbesondere EPM und EPDM) oder Styrol-Ethylen/Butylen-Blockcopolymeren (insbesondere SEBS), wobei in allen diesen Fällen das Copolymere zusätzlich funktionelle Gruppen wie z. B. Säureanhydrid trägt, oder auch α -Olefin/Acrylester-Terpolymere mit einem olefinisch ungesättigten Säureanhydrid, Glycidylacrylat oder
- 20 Glycidylmethacrylat als Terkomponente;
- andere Polymere wie beispielsweise Polycarbonat, (Meth)Acrylat-Homo- und Copolymere, Styrol-Acrylnitril-Copolymere, Acrylnitril-Butadien-Styrol-Copolymere (ABS);
- Füllstoffe und Pigmente wie Ruß, Titandioxid, Glaskugeln, Hohlglaskugeln, Talkum,
- 25 Zinsulfid, Silikate oder Carbonate;
- Verstärkungsstoffe wie Glasfasern, Aramidfasern oder Whiskers;
- Zusätze, die der Formmasse antielektrostatische Eigenschaften oder eine elektrische Leitfähigkeit verleihen wie z. B. Carbonfasern, Graphitfibrillen, Fasern aus rostfreiem Stahl oder Leitfähigkeitsruß;
- 30 - partikelförmige Flammenschutzmittel wie Magnesiumhydroxid, Aluminiumhydroxid oder Melamincyanurat;

- übliche Hilfs- bzw. Zusatzstoffe wie z. B. Weichmacher, Wachse, Nukleierungsmittel, andere Flammenschutzmittel, Antioxidantien, UV-Stabilisatoren oder Hydrolysestabilisatoren.

5 Die erfindungsgemäßen Formmassen dienen zur Herstellung von Formteilen jeglicher Art, insbesondere für den Bereich der Elektrotechnik- und der Elektronikindustrie. Gemäß dem ersten und dem dritten Aspekt der Erfindung können Formteile nach allen Methoden des Standes der Technik hergestellt werden, beispielsweise durch Extrusion, Blasformen, Tiefziehen und Spritzgießen [auch GIT (Gasinjektionstechnik) oder WIT

10 (Wasserinjektionstechnik)], während die Formteile aus der Formmasse gemäß dem zweiten Aspekt der Erfindung generell mittels Spritzgießen (auch GIT oder WIT) hergestellt werden. In allen diesen Fällen kann es sich bei den Formteilen um einen Mehrschichtverbund handeln, der eine oder mehrere Schichten aus der erfindungsgemäßen Formmasse enthält, oder aber das Formteil besteht vollständig aus der erfindungsgemäßen Formmasse. In

15 Mehrschichtverbunden können der oder die Verbundpartner andere thermoplastische Formmassen sein, wie etwa in Kraftstoffleitungen für Automobile, oder es handelt sich um ein vulkanisiertes Kautschukcompound. Entsprechende Verbunde mit bekannten Polyesterformmassen sind Stand der Technik.

20 Die erfindungsgemäße Formmasse wird besonders vorteilhaft für kleindimensionierte Formteile, insbesondere Spritzgußformteile, verwendet, beispielsweise für Steckverbinder in der Elektronikindustrie.

Im Folgenden soll die Erfindung beispielhaft erläutert werden.

25

Vergleichsbeispiel 1 (Kontrolle)

In einem Zweischneckenextruder wurde durch Schmelzemischen eine Formmasse mit folgender Zusammensetzung hergestellt:

- 30 100 Gew.-Teile VESTODUR® 1000, ein Polybutylenterephthalat der DEGUSSA-HÜLS AG,
17,5 Gew.-Teile eines bromhaltigen Flammenschutzmittels,
10 Gew.-Teile Antimonoxid als Synergist,

105 Gew.-Teile Glasfaser,

1 Gew.-Teil üblicher Stabilisatoren und

0,5 Gew.-Teile eines üblichen Entformungshilfsmittels.

- 5 Von der Formmasse wurden die mechanischen und rheologischen Eigenschaften bestimmt; die Ergebnisse sind in der Tabelle 1 wiedergegeben.

Herstellung eines Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymers:

- 10 4,78 kg Laurinlactam wurden in einem Aufheizkessel bei 180 bis 210 °C aufgeschmolzen und in einen druckfesten Polykondensationskessel überführt. Dann wurden 250 ml Wasser und 57 ppm Hypophosphorige Säure zugegeben. Die Laurinlactamsplaltung wurde bei 280 °C unter dem sich einstellenden Eigendruck durchgeführt. Anschließend wurde innerhalb von 3 h auf einen Restwasserdampfdruck von 3 bar entspannt und 230 g Polyethylenimin (LUPASOL® G 100, BASF AG, Ludwigshafen) zugegeben. Danach wurde auf Normaldruck entspannt und
- 15 unter Überleiten von Stickstoff 2 h bei 250 °C polykondensiert. Die klare Schmelze wurde über eine Schmelzepumpe als Strang ausgetragen, im Wasserbad abgekühlt und anschließend granuliert.

- 20 Das erhaltene Pfropfcopolymer hatte einen Polyethyleniminanteil von 4,5 Gew.-% und einen PA12-Anteil von 95,5 Gew.-%.

Beispiele 1 bis 3:

- Wie im Vergleichsbeispiel 1 wurde eine Formmasse hergestellt, mit dem alleinigen Unterschied, dass zusätzlich die in der Tabelle 1 angegebene Menge des Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymers zugegeben wurde. Die Ergebnisse sind in der Tabelle 1 wiedergegeben.
- 25

Vergleichsbeispiel 2:

- Wie im Vergleichsbeispiel 1 wurde eine Formmasse hergestellt, mit dem alleinigen Unterschied, dass zusätzlich auf 100 Gew.-Teile der Formmasse 1,0 Gew.-Teil Ceasit PC (Calciumstearat) als Fließhilfsmittel zugegeben wurde. Die Ergebnisse sind in der Tabelle 1
- 30 wiedergegeben.

Tabelle 1: Ergebnisse

	Vergleichsbeispiel 1	Beispiel 1	Beispiel 2	Beispiel 3	Vergleichsbeispiel 2
Zusatz zu 100 Gew.-Tln. der Formmasse	--	0,5 Gew.-Tle. Pfcopcopolymer	1,0 Gew.-Tle. Pfcopcopolymer	2,0 Gew.-Tle. Pfcopcopolymer	1,0 Gew.-Teil Calciumstearat
Prüfungen:					
Kerbschlagzähigkeit (CHARPY) 23 °C	11,0	10,4	10,9	11,3	10,6
ISO 179/1eA - 30 °C [kJ/m ²]	11,0	12,1	13,6	12,8	12,2
Zugversuch ISO 527:					
Reißfestigkeit [N/mm ²]	132	138	139	128	131
Reißdehnung [%]	1,3	1,4	1,4	1,2	1,2
Zug-E-Modul [N/mm ²]	14 600	14 300	14 900	15 400	14 800
Fließspirale, 2 mm Höhe, 20 mm Breite ^{a)} [Länge in mm]	325	400	445	520	370
Brandverhalten 1,6 mm	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0
UL 94 0,8 mm	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0

^{a)} Massetemperatur 260 °C, Formtemperatur 80 °C, Spritzdruck 1420 bar, Spritzzeit 5 s, Nachdruckzeit 10 s, Zykluszeit 36 s

23.05.09

Man erkennt aus der Tabelle 1, dass die erfindungsgemäße Formmasse schon bei geringen Zusätzen eines Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymers ein deutlich besseres Fließvermögen besitzt als bei Zugabe einer vergleichbaren Menge eines konventionellen Fließhilfsmittels. Dabei bleiben die mechanischen Eigenschaften der Formmasse weitestgehend erhalten.

Patentansprüche:

1. Formmasse, die folgende Komponenten enthält:

I. 0,1 bis weniger als 5 Gew.-Teile eines Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymeren, das unter Verwendung folgender Monomere hergestellt wird:

- a) 0,5 bis 25 Gew.-%, bezogen auf das Pfropfcopolymer, eines verzweigten Polyamins mit mindestens 4 Stickstoffatomen und einem zahlenmittleren Molekulargewicht M_n von mindestens 146 g/mol sowie
- b) polyamidbildende Monomere, ausgewählt aus Lactamen, ω -Aminocarbonsäuren und/oder äquimolaren Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure,

II. mehr als 95 bis 99,9 Gew.Teile eines thermoplastischen Polyesters, wobei die Summe der Gew.-Teile von I. und II. 100 ergibt.

2. Spritzgußformmasse, die folgende Komponenten enthält:

I. 0,1 bis 20 Gew.-Teile eines Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymeren, das unter Verwendung folgender Monomere hergestellt wird:

- a) 0,5 bis 25 Gew.-%, bezogen auf das Pfropfcopolymer, eines verzweigten Polyamins mit mindestens 4 Stickstoffatomen und einem zahlenmittleren Molekulargewicht M_n von mindestens 146 g/mol sowie
- b) polyamidbildende Monomere, ausgewählt aus Lactamen, ω -Aminocarbonsäuren und/oder äquimolaren Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure,

II. 80 bis 99,9 Gew.-Teile eines thermoplastischen Polyesters, wobei die Summe der Gew.-Teile von I. und II. 100 ergibt.

3. Formmasse, die folgende Komponenten enthält:

A. 40 bis 99,5 Gew.-% einer Mischung aus

I. 0,1 bis 20 Gew.-Teilen eines Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymeren, das unter Verwendung folgender Monomere hergestellt wird:

- a) 0,5 bis 25 Gew.-%, bezogen auf das Pfropfcopolymer, eines verzweigten Polyamins mit mindestens 4 Stickstoffatomen und einem zahlenmittleren Molekulargewicht M_n von mindestens 146 g/mol sowie

b) polyamidbildende Monomere, ausgewählt aus Lactamen, ω -Aminocarbonsäuren und/oder äquimolaren Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure,
II. 80 bis 99,9 Gew.-Teilen eines thermoplastischen Polyesters,
wobei die Summe der Gew.-Teile von I. und II. 100 ergibt,

5 B. 0,5 bis 60 Gew.-% teilchenförmiger, blättchenförmiger und/oder faserförmiger Zusätze, ausgewählt aus Füllstoffen, Pigmenten, Verstärkungsstoffen, Zusätzen, die der Formmasse antielektrostatische Eigenschaften oder eine elektrische Leitfähigkeit verleihen, Nukleierungsmitteln und partikelförmigen Flammenschutzmitteln.

10 4. Formmasse bzw. Spritzgußformmasse gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
dass der thermoplastische Polyester ausgewählt ist aus der Gruppe Polyethylen-terephthalat, Polypropylenterephthalat, Polybutylenterephthalat, Polyethylen-2.6-naphthalat, Polypropylen-2.6-naphthalat und Polybutylen-2.6-naphthalat.

15 5. Formmasse bzw. Spritzgußformmasse gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
dass das Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymer unter Verwendung von 1 bis 20 Gew.-% des Polyamins hergestellt wird.

20 6. Formmasse bzw. Spritzgußformmasse gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
dass das Polyamin/Polyamid-Pfropfcopolymer unter Verwendung von 1,5 bis 16 Gew.-% des Polyamins hergestellt wird.

25 7. Formmasse bzw. Spritzgußformmasse gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
dass das Polyamin mindestens 8 Stickstoffatome enthält.

30 8. Formmasse bzw. Spritzgußformmasse gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
dass das Polyamin mindestens 11 Stickstoffatome enthält.

9. Formmasse bzw. Spritzgußformmasse gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
dass das Polyamin ein zahlenmittleres Molekulargewicht M_n von mindestens 500 g/mol besitzt.

5

10. Formmasse bzw. Spritzgußformmasse gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
dass das Polyamin ein zahlenmittleres Molekulargewicht M_n von mindestens 800 g/mol besitzt.

10

11. Formmasse bzw. Spritzgußformmasse gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
dass die Aminogruppenkonzentration des Pfropfcopolymers im Bereich von 100 bis 2500 mmol/kg liegt.

15

12. Formmasse bzw. Spritzgußformmasse gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
dass die Formmasse neben den Komponenten I. und II. bis zu insgesamt 60 Gew.-% Zusatzstoffe enthält.

20

13. Formteil, hergestellt aus einer Formmasse bzw. Spritzgußformmasse gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche.

14. Formteil gemäß Anspruch 13,

25

dadurch gekennzeichnet,
dass es ein Mehrschichtverbund ist, der eine oder mehrere Schichten aus einer Formmasse bzw. Spritzgußformmasse gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 enthält.

15. Formteil gemäß Anspruch 13,

30

dadurch gekennzeichnet,
dass es vollständig aus einer Formmasse bzw. Spritzgußformmasse gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 besteht.

be

23.05.09
1

Zusammenfassung:

Eine Formmasse, die 80 bis 99,9 Gew.-Teile thermoplastischen Polyester und 0,1 bis 20 Gew.Teile eines Polyamid/Polyamin-Pfropfcopolymeren enthält, wobei sich die Gew.-Teile
5 des Polyesters und des Pfropfcopolymers zu 100 addieren, weist eine verbesserte Fließfähigkeit auf.